PRIMER COMPOSITION AND MOLDED ARTICLE HAVING PRIMER LAYER

Patent Number:

JP9176520

Publication date:

1997-07-08

Inventor(s):

KITAHARA SHIZUO; IKEDA SHINYA

Applicant(s)::

NIPPON ZEON CO LTD

Requested Patent:

☐ JP9176520

Application Number: JP19950349783 19951221

Priority Number(s):

IPC Classification:

C09D5/00; C08J7/04; C08L67/00; C09D167/00

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide the above composition containing a specific polyester and an organic solvent, capable of remarkably improving the adhesivity of a substrate such as a nonpolar substrate with various coating materials, effective for improving the printability and useful for electrical and electronic parts, automobile parts, etc. SOLUTION: This composition contain (A) a polyester having a weight- average molecular weight of 1,000-1,000,000 and a basicity of 1-200mgKOH/g, (B) an organic solvent such as an aromatic hydrocarbon and optionally further (C) a binder compound such as an unsaturated polyester resin or a (modified) olefin resin. The component A can be produced e.g. by the polycondensation of (A1) a polybasic carboxylic acid component with (A2) a polyhydric alcohol component using a polybasic carboxylic acid or a polyhydric alcohol containing nitrogen in the molecule (e.g. 2,6-pyridinediacetic acid or Nbutyl diethanolamine) as a part of the component A1 or A2.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号

特開平9-176520

(43)公開日 平成9年(1997)7月8日

(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
CO9D 5/00	PPF		C 0 9 D	5/00	PPF	
CO8J 7/04	CES		C 0 8 J	J 7/04 CESE		
CO8L 67/00	LNZ		C08L 6	7/00	LNZ	
C 0 9 D 167/00	PLC		C 0 9 D 167/00		PLC	
			客查請求	未請求	請求項の数4	FD (全 15 頁)
(21)出願番号	特願平7-349783		(71)出顧人	(71)出願人 000229117 日本ゼオン株式会社		
(22)出顧日	平成7年(1995)12月21日			東京都	千代田区丸の内は	2丁目6番1号
			(72)発明者	北原	快夫	
				神奈川県川崎市川崎区夜光一丁目2番1号 日本ゼオン株式会社総合開発センター内		
			(72)発明者	池田 第	新也	
				神奈川リ	具川崎市川崎区 を	支光一丁目2番1号
				日本十	ビオン株式会社制	合開発センター内

(54) 【発明の名称】 ブライマー組成物およびプライマー層を有する成形体

(57)【要約】

【課題】 ゴムや合成樹脂の基材との密着性に優れ、且 つ、塗装によって形成される塗膜との密着性に優れたプ ライマー層を形成することができるプライマー組成物を

【解決手段】 重量平均分子量が1,000~1,00 0,000で塩基価が1~200mgKOH/gのポリ エステルと有機溶媒とを含んでなるプライマー組成物。 基材表面に該プライマー組成物からなるプライマー層が 形成された成形体、およびその塗装品。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 重量平均分子量が1,000~1,00 0.000で塩基価が1~200mgKOH/gのポリ エステルと有機溶媒とを含んでなるプライマー組成物。 【請求項2】 さらにバインダー化合物を含んでなる請 求項1記載のプライマー組成物。

【請求項3】 基材と該基材表面上に形成された請求項 1または2記載のプライマー組成物からなるプライマー 層とから構成されてなる成形体。

【請求項4】 基材、該基材表面上に形成された請求項 10 1または2記載のプライマー組成物からなるプライマー 層、および該プライマー層表面上に形成された塗膜から なる塗装された成形体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、プライマー組成物 に関し、さらに詳しくは合成樹脂、ゴムなどの基材に対 し良好な密着性を発現するポリエステルを含んでなるブ ライマー組成物に関する。さらに、本発明は、基材表面 上に上記プライマー組成物の層が形成されてなる成形 体、および、そのような成形体のプライマー層表面上に 塗膜が形成された塗装成形体に関する。

[0002]

【従来の技術】周知の通り、ポリオレフィンなどの炭化 水素系重合体樹脂、およびエチレンープロピレン系ゴム などは優れた諸物性を有し、比較的安価なことから広く 用いられているが、分子内に極性基がないために、塗膜 の付着性が低く、実用的な接着強度が得られないという 問題を有している。さらに、炭化水素重合体同士の接 着、または金属、他の樹脂もしくはゴムとの接着に際し 30 ても同様な理由から接着が難しいことが知られている。 【0003】従来、このような欠点に対し、(1)サン ドペーパーなどで表面を研磨する、(2)紫外線照射を 行う、(3)リン酸やアルデヒド類等の薬品を処理す る。(4)塩素化ポリプロピレンとエチレンジアミンの 混合物などのプライマーで処理するなどの方法が知られ ているが、作業環境上の問題および作業工程が煩雑なわ りには塗料の密着性または接着性が必ずしも充分とは言 えなかった。また、特公昭60-23779号公報に は、水添ポリヒドロキシポリブタジエンとエチレンープ 40 ロビレン系共重合体とからなるプライマー組成物に関す る技術が開示されているが、基材マトリックスとのアン カー効果の点で充分でなく、特に剥離強度が必ずしも充 分とは言えなかった。

【0004】従来、かかるプライマーとしては、例え ば、スチレン・ブタジエンブロック共重合体に水酸基を 有するα, β-不飽和ビニル単量体をグラフト共重合し たものを主成分とするプライマー組成物(特開平2-1 10168号公報)、およびスチレン・イソプレンブロ ック共重合体にα. βー不飽和ジカルボン酸などをグラー50- 範囲である。ポリエステルの分子量が過度に小さくて

フト共重台したものを主成分とするプライマー組成物 (特開平4-264174号公報)等が開示されてい る。しかしながら、これらの変成ブロック共重合体を主 成分とするプライマー組成物では、基材上に適用するに 先立って、トリクロロエタンなどの塩素系溶剤を用いて 蒸気洗浄するなどの前処理を基材に施す必要があり、近 年の地球環境保護の立場から改善が求められている。

【0005】塩素系溶剤による前処理を必要としないブ ライマー組成物としては、例えば、スチレン・イソプレ ン・スチレンのブロック共重合体に水酸基を有するエチ レン性不飽和単量体をグラフト共重合させたものを主成 分とするプライマー組成物が知られている(特開平6-329977号公報)。しかしながら、この組成物で は、基材に対するアンカー効果が十分でなく、基材との 付着性が十分でない等の問題点を有している。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、炭化 水素系重合体からなる樹脂またはゴムなどの極性が小さ い材料からなる基材であっても、その表面を特殊な前処 20 理を施すことなく、基材との密着性に優れたプライマー 層を形成することができ、しかも、塗装によって、その 表面上に密着性に優れた塗膜を形成することができるブ ライマー組成物を提供することにある。さらに、他の目 的は、塗装によって、その表面上に密着性に優れた塗膜 を形成することができる成形体、ならびにそのような成 形体の塗装品を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明に従えば、重量平 均分子量が1,000~1,000,000で塩基価が 1~200mgKOH/gのポリエステルと有機溶媒と を含んでなるプライマー組成物が提供される。本発明に 従えば、さらに、基材と、該基材表面上に形成された上 記プライマー組成物からなるプライマー層とから構成さ れてなる成形体が提供される。本発明に従えば、さら に、基材と、該基材表面上に形成された上記プライマー 組成物からなるプライマー層、および該プライマー層表 面上に形成された塗膜からなる塗装された成形体が提供 される。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳述する。 ポリエステル

本発明に使用されるポリエステルは、重量平均分子量が 1,000~1,000,000で塩基価が1~200 mgKOH/gであることを特徴とする。

【0009】ポリエステルの分子量は、ゲルパミエーシ ョンクロマトグラフィー(GPC)で測定されるポリス チレン換算重量平均分子量 (Mw) で、1,000~ 1,000,000、好ましくは3,000~500, 000、より好ましくは5,000~100,000の 3

も、過度に大きくともアンカー効果が充分でなく、付着 性及び剥離強度に劣り好ましくない。

【0010】ポリエステルの塩基価は、JIS K25 01に準じて測定される値で、1~200mgKOH/ g、好ましくは5~150mgKOH/g、より好まし くは10~100mgKOH/gの範囲である。塩基価 が過度に小さいと塗料との密着性に劣り、逆に、過度に 大きいと基材との付着性に劣り、ともに好ましくない。 【0011】本発明で使用されるポリエステルの製造方 法は、格別制限はされないが、例えば、多価カルボン酸 10 成分(A)と多価アルコール成分(B)とを縮重合する ポリエステルの製造方法において、多価カルボン酸成分 あるいは多価アルコール成分の一部として分子内に少な くとも1つの窒素原子を有する多価カルボン酸(C1) および分子内に少なくとも1つの窒素原子を有する多価 アルコール (С2) から選ばれる少なくとも一つの窒素 原子含有成分(C)を使用することで製造できる。

【0012】多価カルボン酸成分(A)は、ポリエステ ルの合成反応で使われるものであれば格別制限はない が、通常、二価カルボン酸または二価カルボン酸と三価 20 合は、全多価カルボン酸成分中の通常50~99.9重 以上のカルボン酸とを併用して用いることができる。

【0013】二価カルボン酸としては、直鎖状、分岐 状、環状および芳香族などのいずれであってもよいが、 特に、二価の高級カルボン酸を用いると、プライマー組 成物の基材との付着強度が高度に改善され好適である。 二価高級カルボン酸の炭素数は、通常8個以上、好まし くは10~200個、より好ましくは20~80個の範 囲である。

【0014】二価カルボン酸の具体例としては、例え ば、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン酸、 イタコン酸、ピメリン酸、メチルマロン酸、ジメチルマ ロン酸、スベリン酸、アゼライン酸、テレフタル酸、イ ソフタル酸、メチルイソフタル酸、セバシン酸、ブラシ ル酸、ポリアルキレン琥珀酸、重台脂肪酸の中のダイマ 一酸などが挙げられる。これらの中でも、スペリン酸、 アゼライン酸、テレフタル酸、イソフタル酸、メチルイ ソフタル酸、セバシン酸、ブラシル酸、ポリアルキレン 琥珀酸、ダイマー酸などが好ましく、ポリアルキレン琥 珀酸およびダイマー酸から選ばれる少なくとも1種であ ることが特に好ましい。これらの二価カルポン酸は、そ 40 れぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて使用す ることができる。

【0015】重合脂肪酸は、高級脂肪酸を重合したもの であって、通常炭素数が8~24、好ましくは16~2 0の飽和または少なくとも一つの不飽和結合を有する脂 肪族またはそれらの脂肪族エステル誘導体を重合して得 られる重合酸の総称である。好ましい重合脂肪酸は、オ レイン酸、リノール酸、リシノレイン酸、エレオステア リン酸などの不飽和脂肪酸を重合したものであり、重合

たものであってもよい。重合脂肪酸の構造解析は、D. H. Mcmahonらにより報告されている(J. A m. Oil. Chem. Soc., 51, 522 (19 74))。ダイマー酸は、これらの重合脂肪酸の中の二 価のカルボン酸成分を示し、後記するトリマー酸は、こ れらの重合脂肪酸の中の三価のカルボン酸成分を示す。 【0016】ポリアルキレン琥珀酸は、一般式(1)

R1-CHCOOH

1

(1)

CH, COOH

(式中のR¹は、低級アルケンの重合体鎖である。)で 表される。R¹は、低級アルケンの重合体鎖であって、 好ましくは低級アルケンがエチレン、プロピレンおよび ブチレンから選ばれた少なくとも1種であって、その重 合度は10~300の範囲である。

【0017】 これらの二価カルボン酸は、それぞれ単独 で、あるいは2種以上を組み合わせて用いることができ る。二価カルボン酸の使用量は、全多価カルボン酸成分 の全量か、あるいは三価以上のカルボン酸と併用する場 量%、好ましくは60~99.5重量%、より好ましく は70~99重量%の範囲である。

【0018】三価以上のカルボン酸としては、三個以上 のカルボキシル基を有するものであれば格別限定されな いが、特に、三価以上の高級カルボン酸を用いると、プ ライマー組成物の基材との付着強度が高度に改善され好 適である。三価以上の高級カルボン酸の炭素数は、通常 8個以上、好ましくは10~200個、より好ましくは 20~80個の範囲である。

【0019】三価以上のカルボン酸の具体例としては、 例えば、トリメリット酸、トリカルバリル酸、カンホロ ン酸、トリメシン酸、重合脂肪酸の中のトリマー酸など が挙げられる。これらの中でも、トリメシン酸、トリマ 一酸などが好ましく、トリマー酸が特に好ましい。

【0020】これらの三価以上のカルボン酸は、それぞ れ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて用いられ る。三価以上のカルボン酸の使用割合は、全カルボン酸 成分中の通常0.1~50重量%、好ましくは0.5~ 40重量%、より好ましくは1~30重量%の範囲であ

【0021】多価カルボン酸成分として、本発明の効果 を損なわない範囲であれば、蟻酸、酢酸、酪酸、2-メ チルプロパン酸、吉草酸、イソオクチル酸、イソノナノ イック酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、 ステアリン酸、イソステアリン酸、アラキン酸、リノー ル酸、オレイン酸、エライジン酸などの一価カルボン酸 を併用してもよい。その許容量は、一般に全多価カルボ ン酸成分中の20重量%以下である。

【0022】多価アルコール成分(B)は、ポリエステ 脂肪酸中に残存する不飽和炭素 – 炭素結合を水素添加し - 50 ルの合成反応で使われるものであれば格別制限はない

が、通常、二価アルコールまたは二価アルコールと三価 以上のアルコール及び分子内に2個以上のエポキシ基を 有するエポキシ化合物から選ばれる少なくとも1種とを 併用して用いることができる。

【0023】二価アルコールとしては、ポリエステルの 台成反応に使用されるものであれば特に制限されない が、例えば、アルカンジオール、シクロアルカンジオー ル、芳香族系ジオール、オリゴオキシアルキレングリコ ール、ポリオキシアルキレングリコール、エステルジオ ール、ヒンダードグリコールなどが挙げられる。これら の中では、アルカンジオール、ポリオキシアルキレング リコール、ヒンダードグリコールなどが好ましく、特に アルカンジオール、ヒンダードグリコールが好ましい。 【0024】アルカンジオールとしては、例えば、エチ レングリコール、プロピレングリコール、1,2-ブタ ンジオール、1,4-ブタンジオール、1,6-ヘキサ ンジオール、3-メチルー1,5-ペンタンジオール、 1,8-オクタンジール、1,9-ノナンジオールなど が挙げられる。これらの中でも、1、4-ブタンジオー ル、1, 6-ヘキサンジオール、3-メチル-1, 5- 20 中のqは1~4の整数で、R*は水素原子あるいはメチ ペンタンジオール、1,8-オクタンジオール、1,9 - ノナンジオールなどの炭素数が4~9のアルカンジオ ールが好ましい。

【0025】シクロアルカンジオールとしては、例え ば、シクロペンタン-1,2-ジオール、シクロヘキサ ン-1,2-ジオール、シクロヘキサン-1,3-ジオ ール、シクロヘキサンー1、4-ジオール、シクロヘキ サン-1, 4-ジメタノール、シクロオクタン-1, 4 - ジオール、2、5 - ノルボルナンジオールなどが挙げ **られる。**

【0026】芳香族系ジオールとしては、例えば、p-キシレンジオール、4、4'-メチレンジフェノール、 4, 4'-ジヒドロキシビフェニル、2,5-ナフタレ ンジオールなどが挙げられる。

【0027】オリゴオキシアルキレングリコールおよび ポリオキシアルキレングリコールとしては、例えば、酸 化エチレン、酸化プロピレン、酸化ブチレン等の酸化ア ルキレンの単独もしくは混合物を公知の方法で重合する ことで得られるものを用いることができ、例えば、一般 式(2)

 $HO-((CH_2)_{\bullet}-CHR^2O)_{\bullet}-H$ (2)で表さわれる。ことで、R²は、水素原子またはメチル 基、エチル基などの低級アルキル基を示し、好ましくは 水素原子である。mは、1~6の整数を示し、好ましく は1~4の整数である。nは、2~1,000の整数を 示し、好ましくは5~500、より好ましくは10~1 00の整数である。具体的には、ジエチレングリコー ル、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコー ル、ジプロピレングリコール、トリプロピレングリコー ルなどのオリゴオキシアルキレングリコール:ポリエチ「50」のグリセロール化合物:ソルビトール、グルコース、マ

レングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリエチ レンプロピレングリコール、ポリブチレングリコールな どのポリオキシアルキレングリコールなどが挙げられ、 好ましくはポリエチレングリコール、ポリプロピレング リコール、ポリエチレンプロピレングリコール、ポリブ チレングリコールなどである。

【0028】エステルジオールとしては、例えば、特開 平6-116372号公報に開示されるβープロピオラ クトン、β-ブチロラクトン、γ-ブチロラクトン、S - バレロラクトン、ε - カプロラクトンなどのラクトン とエチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエ チレングリコール、テトラエチレングリコールなどの (ポリ) アルキレングリコールの開環生成物が挙げら れ、例えば、一般式(3)

 $HO-(R^3-COO-G)$,-H で表される。ここで、R'は、炭素数2~6のアルキレ ン基を示す。pは、2~1,000の整数を示し、好ま しくは5~500、より好ましくは10~100の整数 である。Gは、- (CH, CHR'O)。-基を示し、式 ル基などの低級アルキル基を示す。

【0029】 ヒンダードグリコールとしては、例えば、 一般式(4)

HOCH, -C (R'R') -CH, OH で表される。ととで、R'、R'は、それぞれ独立してア ルキル基を示す。アルキル基の炭素数は、特に制限はな いが、通常1~50個、好ましくは1~20個、より好 ましくは2~10個である。かかるヒンダードグリコー ルの具体例としては、例えば、2,2-ジメチル-1, 30 3-プロパンジオール、2,2-ジエチル-1,3-プ ロバンジオール、2、2-ジプロピル-1、3-プロバ ンジオール、2、2-ジイソプロピル-1、3-プロバ ンジオール、2、2-ジイソブチル-1、3-プロバン ジオール、2-メチル-2-ドデシル-1、3-プロパ ンジオール、2-エチル-2-ブチル-1,3-プロバ ンジオール、2-プロピル-2-ベンチル-1,3-プ ロバンジオールなどが挙げられる。

【0030】これらの二価アルコールは、それぞれ単独 で、あるいは2種以上を組み合わせて用いることができ 40 る。二価アルコールの使用割合は、全多価アルコール成 分中の全量か、あるいは三価以上のアルコール及び/ま たは分子内に2個以上のエポキシ基を有するエポキシ化 合物とを併用する場合は、全多価アルコール成分中の通 常50~99. 9重量%、好ましくは60~99. 5重 量%、より好ましくは70~99重量%の範囲である。 【0031】三価以上のアルコールとしては、三個以上 のヒドロキシル基を有するものであれば格別限定されな い。三価以上のアルコールの具体例としては、例えば、 グリセロール、ジグリセロール、ポリグリセロールなど

ンニトール、ショ糖、ブトウ糖などの糖類;などが挙げ

【0032】三価以上のアルコールとして、一般式 (5)

 $HOCH_{2}-C(R'R')-CH_{2}OH$ で表される三価以上のヒンダードアルコールを用いるこ とができる。式中のR'、R'は、それぞれ独立してアル キル基またはヒドロキシル基を有するアルキル基を示 し、R'、R'の少なくとも一つがヒドロキシル基を有す るアルキル基である。ここで、アルキル基の炭素数は、 特に制限はないが、通常1~50個、好ましくは1~2 0個、より好ましくは2~10個である。かかる三価以 上のヒンダードアルコールの具体例としては、例えば、 トリメチロールエタン、トリメチロールプロバン、トリ メチロールブタン、ペンタエリスリトールなどが挙げら れる。

【0033】分子内にエボキシ基を2個以上有するエボ キシ化合物としては、例えば、重合脂肪酸のダイマー酸 グリシジルエステル、ビスフェノールAのグリシジルエ ーテル、ビスフェノールFのグリシジルエーテル、脂肪 20 族二塩基酸のグリシジルエーテルなどが挙げられ、好ま しくは重合脂肪酸のダイマー酸グリシジルエステルであ

【0034】これらの三価以上のアルコールおよび分子 内にエポキシ基を2個以上有するエポキシ化合物は、そ れぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて使用す ることができる。三価以上のアルコールおよび該エポキ シ化合物の使用割合は、三価以上のアルコールと該エポ キシ化合物との合計量が全多価アルコール成分中の0. 好ましくは1~30重量%の範囲である。

【0035】多価アルコール成分として、本発明の効果 を損ねない範囲で、例えば、メタノール、エタノール、 イソプロパノール、ブタノール、ネオペンチルアルコー ル、3-メチル-3-ペンタノール、3-エチル-3-ペンタノール、2、3、3-トリメチル-2-ブタノー ル、1-デカノール、ノニルアルコールなどの一価アル コールを併用してもよい。一般にその許容量は、全多価*

 $X - (CR^{11}R^{12}) - NR^{13} - (CR^{13}R^{14}) - X$

 $X - (CR^{16}R^{17}) \cdot - Y - (CR^{18}R^{19}) \cdot - X$ (7)

 $X - (CR^{2}R^{2}) \cdot - CR^{2}Z - (CR^{2}R^{2}), -X$ (8)

 $W = (CR^{25}R^{26}) \cdot -CR^{29}X - (CR^{27}R^{28}) \cdot -X$ (9)

【0040】式(6)中、R''、R''、R''およびR'' は、それぞれ独立して、水素原子または分岐してもよい アルキル基、好ましくは水素原子または低級アルキル 基、より好ましくは水素原子を示す。R11は、分岐して もよいアルキル基、アリール基、アラルキル基を示し、 その炭素数は、通常1~20個、好ましくは1~12 個、より好ましくは1~8個である。Xは、ヒドロキシ *アルコール成分中の20モル%以下である。

【0036】分子内に少なくとも一つの窒素原子を有す る多価カルボン酸(C1)および分子内に少なくとも一 つの窒素原子を有する多価アルコール (C2) から選ば れる少なくとも一つの窒素原子含有成分(C)は、分子 内に少なくとも一つの窒素原子を有するものであれば特 に制限はないが、通常、窒素原子含有基や窒素原子含有 複素環などの形として分子内に窒素原子を有する。

【0037】窒素原子含有基としては、例えば、アミノ 10 基、アミド基、ヒドラゾ基、アゾ基、ジアゾ基、シアノ 基、ニトロ基、イソシアナト基などが挙げられる。これ らの中でも、アミノ基、アミド基、シアノ基などが好ま しく、アミノ基が特に好ましく、第3級アミノ基が最も 好ましい。第3級アミノ基としては、例えば、一般式-NR⁹R¹⁰(式中、R⁹、R¹⁰は、アルキル基、アリール 基、アラルキル基を示す。)で表され、具体的には、例 えば、ジメチルアミノ基、メチルエチルアミノ基、ジエ チルアミノ基、ジプロピルアミノ基、メチルイソプロピ ルアミノ基、ジブチルアミノ基などのジ低級アルキルア ミノ基;メチルフェニルアミノ基、エチルフェニルアミ ノ基などのアルキルアリールアミノ基;ジフェニルアミ ノ基などのジアリールアミノ基;メチルベンジルアミノ 基などのアルキルアラルキルアミノ基;などが挙げら れ、好ましくはジ低級アルキルアミノ基である。

【0038】窒素原子含有複素環としては、例えば、ア ジリジン環、ピロリジン環、ピペリジン環、ピラゾール 環、モルホリン環、ピペラジン環、ピロール環、ピリジ ン環、ビリミジン環、プリン環、キノリン環、トリアジ ン環などが挙げられる。とれらの中でも、N-置換アジ 1~50重量%、好ましくは0.5~40重量%、より 30 リジン環、N-置換ピロリジン環、N-置換ピペリジン 環、N-置換ピラゾール環、N-置換モルホリン環、N - 置換ビベラジン環、ビロール環、ビリジン環、ビリミ ジン環、プリン環、キノリン環、トリアジン環などの第 3級アミンのヘテロ環が好ましく、ピリジン環が特に好 ましい。

> 【0039】窒素原子含有多価成分の具体例としては、 例えば、下記一般式(6)~(9)で表される二価成分 が挙げられる。

> > (6)

独立して0~10の整数、好ましくは1~6の整数、さ らに好ましくは1~4の整数を示す。

【0041】式(7)中、R¹, R¹, R¹, R¹, およびR¹, は、それぞれ独立して、水素原子または分岐してもよい アルキル基、好ましくは水素原子または低級アルキル 基、より好ましくは水素原子を示す。Xは、ヒドロキシ ル基またはカルボキシル基を示す。Yは、窒素原子含有 ル基またはカルボキシル基を示す。m、nは、それぞれ 50 複素環、好ましくは炭素数 5~6個の窒素原子含有複素 環を示す。s、pは、それぞれ独立して $0\sim10$ の整数、好ましくは $1\sim6$ の整数、より好ましくは $1\sim4$ の整数を示す。

【0042】式(8)中、R²⁰、R²¹、R²¹およびR²³は、それぞれ独立して、水素原子または分岐してもよいアルキル基、好ましくは水素原子を示す。R²¹は、水素原子または分岐してもよいアルキル基、好ましくは低級アルキル基を示す。Xは、ヒドロキシル基またはカルボキシル基を示す。Zは、窒素原子含有基または窒素原子含有10複素環、好ましくは炭素数2~10の第3級アミノ基または炭素数5~6の窒素原子含有複素環を示す。p、rは、それぞれ独立して0~10の整数、好ましくは1~6の整数、より好ましくは1~4の整数を示す。

【0043】式(9)中、R²³、R²⁶、R²⁷およびR²⁸は、それぞれ独立して、水素原子または分岐してもよいアルキル基、好ましくは水素原子または低級アルキル基、より好ましくは水素原子を示す。R²⁹は、水素原子、分岐してもよいアルキル基、アリール基またはアラルキル基を示し、好ましくは水素原子または分岐しても20よい低級アルキル基を示す。Xは、ヒドロキシル基またはカルボキシル基を示す。Wは、窒素原子含有基または窒素原子含有複素環を示し、好ましくは炭素数が2~10の第3級アミノ基または炭素数5~6の窒素原子含有複素環を示す。t、uは、それぞれ独立して0~10の整数、好ましくは1~6の整数、より好ましくは1~4の整数を示す。

【0044】上記一般式の窒素原子含有二価カルボン酸(C1)の具体例としては、例えば、メチルジカルボキシメチルアミン、エチルジカルボキシルエチルアミン、2、6ーピリジンジ酢酸、2、2'ージアミノー3、3'ージチオジプロピオン酸、アミノコハク酸、αーアミノグルタル酸、2ーアミノー3ーヒドロキシグルタル酸、ジグリコールアミド酸、οーカルボキシアニリノ酢酸などが挙げられ、好ましくは2、6ーピリジンジ酢酸、ジグリコールアミド酸である。

【0045】窒素原子含有二価アルコール(C2)の具体例としては、例えば、N-x チルジメタノールアミン、N-d プロピルジメタノールアミン、N-d チルジメタノールアミン、N-d チルジェタノールアミン、N-d チルジェタノールアミン、N-d チルジェタノールアミン、N-d チルジェタノールアミン、N-d チルジェタノールアミン、N-d チェールアミン、N-d チェールアミン、N-d チェールアミン、N-d カープロバンジオール、N-d カープロブェニル) N-d カープロブェニル) N-d カーピス(N-d カーピス)(N-d カーピス)(N-d

N' - \forall Z - Z - Z + Z -

10

【0046】これらの窒素含有成分(C)は、それぞれ単独で、あるいは2種以上を併用して用いることができる。窒素含有成分(C)の使用量は、窒素原子を含有しない多価カルボン酸成分(A)と窒素原子含有しない多価アルコール成分(B)の合計量に対して1~80モル%、好ましくは5~60モル%、より好ましくは10~40モル%である。

【0047】全多価カルボン酸成分(A+C1)と全多 価アルコール成分(B+C2)の割合は、所望するボリエステルの分子量に合わせて適宜選択すればよいが、OH/COOH(当量)比で、通常0.5~2.0、好ましくは0.6~1.5の範囲である。

【0048】本発明に使用するポリエステルは、上記(A)成分、(B)成分、(C)成分、及びその他の任意成分であるカルボン酸及びアルコール成分を縮重合反応して得ることができる。最も好ましくは、多価高級カルボン酸成分(A)と多価アルコール成分(B)と窒素含有多価アルコール成分(C)とを縮重合反応して得られるものである。

【0049】縮重合反応は、常法に従えばよく、例えば反応温度が100~300℃、好ましくは150~280℃で行われ、特に不活性ガスの存在下で行うのが好ましい。必要に応じて、トルエン、キシレンなどの水と共沸する非水溶性の有機溶媒を使用してもよく、また反応を減圧下で行ってもよい。また、エステル化縮重合反応時には、通常、エステル化触媒として、バラトルエンスルホン酸、硫酸、三フッ化ホウ素錯体、リン酸、塩酸、酢酸カリウム、ステアリン酸亜鉛、亜鉛、チタン、スズおよびアルキルチンオキサイド、酸化チタンなどの種々の金属酸化物などが用いられるが、得られたポリエステルの耐酸化安定性の点で金属酸化物を使用するのが好ましい。

【0050】有機溶剤

有機溶剤としては、通常のプライマー用途で一般に使用されるものであれば格別な制限なく、使用するポリエステルの種類に応じて適宜選定される。その具体例としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類; ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカンなどの脂肪族炭化水素類; シクロペンタン、シクロヘキ

サン、メチルシクロヘキサン、エチルシクロヘキサン、 ジメチルシクロヘキサン、トリメチルシクロペンタン、 シクロオクタンなどの脂環式炭化水素類;エタノール、 イソプロピルアルコールなどのアルコール類:蟻酸エチ ル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピルなどのエス テル類:アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブ チルケトンなどのケトン類などが挙げられる。これらの 中でも、芳香族炭化水素類、脂環式炭化水素類、エステ ル類、ケトン類などが好ましく、芳香族炭化水素類が特

【0051】これらの有機溶剤は、それぞれ単独で、あ るいは二種以上を併用して使用され、その使用量は、ボ リエステル100重量部に対して、通常10~10、0 00重量部、好ましくは50~5,000重量部、より 好ましくは100~1,000重量部の割合である。有 機溶剤の使用量が上記範囲にある場合に、作業性、及び 塗膜安定性に優れ好適である。

【0052】バインダー化合物

本発明のプライマー組成物は、塗料やインキの付着性を きる。バインダー化合物としては、通常のプライマー用 途に使用されるものであれば特に限定されず、一般的に はバインダー樹脂やバインダーゴムが用いられる。

【0053】バインダー樹脂としては、プライマー組成 物で一般に使用されるものであれば格別制限はなく、例 えば、熱硬化性樹脂や熱可塑性樹脂が用いられる。熱硬 化性樹脂としては、例えば、フェノール樹脂、クレゾー ル樹脂、キシレン樹脂、尿素樹脂、メタミン樹脂、アル キド樹脂、フラン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、エポ キシ樹脂、ポリウレタン樹脂などが挙げられ、好ましく は不飽和ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、ポリウレタ ン樹脂である。熱可塑性樹脂としては、例えば、オレフ ィン系樹脂及びその変性体(変性オレフィン系樹脂)、 スチレン系樹脂及びその変性体(変性スチレン系樹 脂)、アイオノマー樹脂、ポリメチルメタクリレート、 ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリ酢酸ビニ ル、フッ素樹脂、ポリアミド、飽和ポリエステル、ポリ フェニレンエーテルなどが挙げられ、これらの中でも、 オレフィン系樹脂およびその変性体、スチレン系樹脂お よびその変性体などの炭化水素系熱可塑性樹脂が特に好 40 ましい。

【0054】オレフィン系樹脂は、オレフィン類を主成 分とする樹脂で、例えば、オレフィン類の単独重合体、 2種以上のオレフィン類を用いたオレフィン系共重合 体、オレフィン類とジエン化合物との共重合体、オレフ ィン類と極性ビニル化合物との共重合体などが挙げられ ろ.

【0055】オレフィン系樹脂に用いられるオレフィン 類は、分子内に炭素-炭素二重結合を一つ有する脂肪族 炭化水素で、その炭素数は、特に制限はないが、通常、

12

2~20、好ましくは2~10、より好ましくは2~6 である。好ましい具体例としては、例えば、エチレン、 プロピレン、1-ブテン、1-ヘキセン、3-メチル-1-ブテン、3-メチル-1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテン、1-オクテン、1-ノネン、1-デセ ン、1-ドデセン、1-オクタデセンなどの分子末端に 炭素 - 炭素二重結合を有するオレフィン化合物が挙げら れ、これらの中でも、エチレン、プロピレン、1-ブテ ン、1-ヘキセン、3-メチル-1-ブテン、3-メチ 10 ルー1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテンなどが好 ましく、エチレン、プロピレン、1-ブテンが特に好ま しい。これらのオレフィン類の樹脂中の含有量は、通常 40~100重量%、好ましくは60~100重量%、 より好ましくは80~100重量%の範囲である。

【0056】オレフィン類と共重合させるジェン化合物 は、分子内に脂肪族性の炭素-炭素二重結合を2つ有す る化合物で、例えば、共役ジェンと非共役ジェンに分類 される。共役ジエンとしては、例えば、1、3-ブタジ エン、イソプレン、1,3-ペンタジエン、2,3-ジ より改善する為にバインダー化合物を添加することがで 20 メチルー 1, 3 - ブタジエン、1, 3 - ヘキサジエンな どが挙げられ、これらの中でも、1、3-ブタジエン、 イソプレンなどが好ましい。非共役ジエンとしては、例 えば、エチリデンノルボルネン、ジシクロベンタジエ ン、1,4-ヘキサジエンなどが挙げられ、好ましくは エテリデンノルボルネン、ジシクロペンタジエンなどで ある。

> 【0057】これらのジェン系化合物は、それぞれ単独 で、あるいは2種以上を組み合わせて用いられる。樹脂 中のジエン系化合物の含有量は、通常0~60重量%、 好ましくは0~40重量%、より好ましくは0~20重 量%である。

【0058】オレフィン類と共重合させる極性ビニル化 合物としては、極性基を有するビニル化合物であれば特 に制限はされないが、好ましくはビニル位の炭素に直接 極性基が結合した化合物が用いられる。極性基として は、例えば、ヘテロ原子またはヘテロ原子を含む原子団 からなるものが挙げられる。ヘテロ原子としては、周期 律表の第2周期ないし第4周期で且つ第5B族または第 6 B族に属する原子を示し、具体的には、例えば、窒素 原子、酸素原子、硫黄原子、リン原子などが挙げられ、 好ましくは窒素原子、酸素原子などで、より好ましくは 酸素原子である。極性基の具体例としては、例えば、ヒ ドロキシル基、カルボキシル基、カルポニル基、エーテ ル基(オキシ基)、エステル基(カルボニルオキシ基及 びオキシカルボニル基)、スルフィド基、ジスルフィド 基、スルホニル基、スルフィニル基、チオカルボニル 基、イミノ基、アミノ基、ニトリル基、アンモニウム 基、イミド基、アミド基、ヒドラゾ基、アゾ基、ジアゾ 基などが挙げられ、好ましくはヒドロキシル基、カルボ 50 キシル基、エーテル基、エステル基、アミド基などであ

る。

【0059】かかる極性基を有する極性ビニル化合物と しては、例えば、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸 無水物、不飽和カルボン酸エステル、不飽和カルボン酸 アミド、不飽和アルコール、不飽和アルコールのエステ ル、不飽和エーテル、不飽和ケトンなどが挙げられる。 これらの極性ビニル化合物の中でも、不飽和カルボン 酸、不飽和カルボン酸無水物、不飽和カルボン酸エステ ル、不飽和アルコール、不飽和アルコールのエステルな とが好ましく、 α 、 β - 不飽和カルボン酸、 α 、 β - 不 10 飽和カルボン酸無水物、α、β-不飽和カルボン酸エス テル、 α , β - 不飽和アルコール、 α , β - 不飽和アル コールのエステルが特に好ましく、α,β-不飽和カル ボン酸、 α , β -不飽和カルボン酸無水物、 α , β -不 飽和カルボン酸エステルが最も好ましい。

【0060】上記不飽和カルボン酸、および不飽和カル ボン酸無水物、不飽和カルボン酸エステル、不飽和カル ボン酸アミドなどに用いられる不飽和カルボン酸は、炭 素数が通常3~20、好ましくは3~10、より好まし くは3~6のものが用いられる。不飽和カルボン酸の好 20 ましい例としては、例えば、アクリル酸、メタクリル 酸、クロトン酸、マレイン酸、フマル酸、シトラコン 酸、イタコン酸、グルタル酸、3-メチル-2-ペンテ ン・二酸、2-メチル-2-ベンテン・二酸などの α , β-不飽和カルボン酸が挙げられ、好ましくはアクリル 酸、メタクリル酸、クロトン酸、マレイン酸などで、特 に好ましくはアクリル酸、メタクリル酸である。

【0061】不飽和カルボン酸無水物としては、上記不 飽和カルボン酸の無水物であれば特に制限はないが、例 えば、無水マレイン酸、無水シトラコン酸、5-ノルボ 30 ルネン-2,3-ジカルボン酸無水物などが好ましい例 として挙げられる。

【0062】不飽和カルボン酸エステルとしては、上記 不飽和カルボン酸のエステル化合物であれば特に制限は ないが、好ましくはα, β-不飽和カルボン酸エステル 化合物で、例えば、メチル (メタ) アクリレート、エチ ル (メタ) アクリレート、n-ブチル (メタ) アクリレ ート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリレート、ラウ リル (メタ) アクリレート、ヒドロキシメチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレ 40 ート、2-ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、 3-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、2-ヒ ドロキシー3-フェノキシプロビル(メタ)アクリレー ト、3-クロロ-2-ヒドロキシプロピル(メタ)アク リレート、グリセリンモノ (メタ) アクリレート、ペン タエリスリトールモノ (メタ) アクリレート、トリメチ ロールプロパンモノ (メタ) アクリレート、テトラエチ ロールエタンモノ (メタ) アクリレート、ブタンジオー ルモノ(メタ)アクリレート、ポリエチレングリコール モノ (メタ) アクリレートなどのアクリル酸やメタクリ 50 プロピレン、ポリー1ーブテン、ポリー4ーメチルー1

ル酸などエステル化合物が挙げられる。これらの中で も、メチル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アク リレート、n-ブチル (メタ) アクリレート、2-エチ ルヘキシル (メタ) アクリレート、ラウリル (メタ) ア クリレート、ヒドロキシメチル (メタ) アクリレート、 2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2-ヒド ロキシプロビル (メタ) アクリレート、3-ヒドロキシ プロピル(メタ)アクリレートなどが好ましい。

【0063】上記不飽和アルコール、および不飽和アル コールのエステルや不飽和エーテルなどに用いられる不 飽和アルコールは、炭素数が通常2~20、好ましくは 2~10、より好ましくは2~6のものが用いられる。 不飽和アルコールの好ましい例としては、例えば、ビニ ルアルコール、1-メチルビニルアルコール、アリルア ルコール、10-ウンデセン-1-オール、1-オクテ ン-3-オール、2-メタノールノルボルネン、p-ヒ ドロキシスチレンなどが挙げられ、これらの中でもビニ ルアルコール、1-メチルビニルアルコールなどが特に 好ましい。

【0064】不飽和アルコールのエステルとしては、上 記不飽和アルコールのエステル化合物であれば特に制限 はないが、通常、不飽和アルコールの飽和カルボン酸エ ステルが用いられる。飽和カルボン酸としては、炭素数 が通常1~20、好ましくは1~10、より好ましくは 1~6のものが用いられる。飽和カルボン酸の具体例と しては、例えば、蟻酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉 草酸、オクタン酸、ラウリル酸、ステアリン酸、エイコ 酸などが挙げられ、好ましくは蟻酸、酢酸、プロピオン 酸、酪酸、吉草酸などである。不飽和アルコールのエス テルの好ましい例としては、例えば、蟻酸ビニル、蟻酸 アリル、酢酸ビニル、酢酸アリル、プロピオン酸ビニ ル、プロピオン酸アリル、酪酸ビニル、酪酸アリルなど が挙げられ、これらの中でも酢酸ビニル、酢酸アリルな どが最も好ましい。

【0065】不飽和エーテルとしては、上記不飽和アル コールのエーテル化合物であれば特に制限はないが、例 えば、ヒドロキシメチルビニルエーテル、2-ヒドロキ シエチルピニルエーテル、ヒドロキシメチルプロペニル エーテル、2-ヒドロキエチルイソプロペニルエーテル などが好ましい例として挙げられ、好ましくはヒドロキ シメチルビニルエーテル、2-ヒドロキシエチルビニル エーテルなどである。

【0066】 これらの極性ビニル化合物は、それぞれ単 独で、あるいは2種以上を組み合わせて用いられる。樹 脂中の極性ビニル化合物の含有量は、通常0~60重量 %、好ましくは0~40重量%、より好ましくは0~2 0重量%である。

【0067】好ましいオレフィン系樹脂としては、例え ば、髙圧法ポリエチレン、中低圧法ポリエチレン、ポリ

- ベンテンなどのオレフィン類の単独重合体;エチレン ・プロビレン共重合体、エチレン・1-プテン共重合 体、プロビレン・1-プテン共重合体、プロビレン・4 -メチル-1-ペンテン共重合体などのオレフィン類を 2種以上用いた共重合体;エチレン・ブタジエン共重合 体、エチレン・プロピレン・ジシクロベンタジェン共重 台体、エチレン・プロビレン・エチリデンノルボルネン 共重合体などのオレフィン類とジエン系化合物の共重合 体; エチレン・アクリル酸共重合体、エチレン・メタク レン・マレイン酸共重合体、エチレン・アクリル酸メチ ル共重台体、エチレン・酢酸ビニル共重合体などのオレ フィン類と極性ビニル化合物とのランダムあるいはブロ ック共重合体:などが挙げられる。

【0068】オレフィン系樹脂の変性体(変性オレフィ ン系樹脂)は、上記オレフィン系樹脂を極性化合物で変 性したもので、具体的には、例えば、オレフィン系樹脂 の塩素化物、オレフィン系樹脂に極性ビニル化合物を付 加反応させた極性ビニル化合物付加物、オレフィン系樹 グラフト重合体などか挙げられ、好ましくはオレフィン 系樹脂の塩素化物、オレフィン系樹脂の極性ビニル化合 物付加物である。極性ビニル化合物の例示および好まし い例示は、前記オレフィン類と共重合させる極性ビニル 化合物の例示と同様である。

【0069】好ましい変性オレフィン系樹脂としては、 例えば、ポリエチレンやポリプロピレンなどのオレフィ ン系単独重合体の塩素化物;ポリプロピレンなどのオレ フィン系単独重合体のアクリル酸やマレイン酸などの α. β-不飽和カルボン酸及びそれらの無水物などの α. β-不飽和極性化合物付加物:エチレン・プロピレ ン共重合体などのオレフィン系共重合体のアクリル酸や マレイン酸などの α 、 β -不飽和カルボン酸及びそれら の無水物などの α、β-不飽和極性化合物付加物;など が挙げられる。これらの中でも、オレフィン系単独重合 体の塩素化物:オレフィン系単独重合体のα,β-不飽 和カルボン酸及びその無水物などの付加物:オレフィン 系共重合体の α . β - 不飽和カルボン酸及びその無水物 などの付加物などが好ましい。

【0070】スチレン系樹脂としては、例えば、ポリス チレン、耐衝撃性ポリスチレン、スチレンーアクリロニ トリル共重合体、スチレン-アルキル(メタ)アクリレ ート共重合体、ABS樹脂、MBS樹脂、AAS樹脂、 スチレン変成ポリフェニレンエーテル、スチレンーブタ ジエンブロック (スチレン含有量=50重量%以上) 共 重合体、スチレンーイソプレンブロック(スチレン含有 量=50重量%以上)共重合体及びそれらの水素化物な どが挙げられる。

【0071】変性スチレン系樹脂としては、例えば、上

ものなどが挙げられる。極性ビニル化合物の例示及びそ れらの好ましい例示は、前記オレフィン類と共重合させ る極性ビニル化合物の例示と同様である。

【0072】バインダーゴムとしては、プライマー用途 で使用されるものであれば格別制限はなく、例えば、天 然ゴム、ポリイソプレンゴム、ポリブタジエンゴム、ス チレン-ブタジエン(スチレン含有量=50重量%未 満) 共重合ゴム、スチレン-イソプレン-(スチレン含 有量=50重量%未満)共重合ゴム、スチレン-イソプ リル酸共重合体、エチレン・クロトン酸共重合体、エチ 10 レン-ブタジエン (スチレン含有量50重量%未満)共 重合ゴム、ブタジエンーイソプレン共重合ゴム、スチレ ンーブタジエンブロック(スチレン含有量=50重量% 未満) 共重合ゴム、スチレンーイソプレンブロック(ス チレン含有量=50重量%未満)共重合ゴム、アクリロ ニトリルーブタジエン共重合ゴム、クロロプレンゴムな どの共役ジェン系重合ゴム;塩素化ポリエチレンゴム、 クロロスルホン化ポリエチレンゴムなどの変性ポリエチ レンゴム;オレフィン系共重合ゴム及びその変性体(変 性オレフィン系共重合ゴム);シリコーンゴムなどが挙 脂に極性ビニル化合物をグラフト重合させた極性化合物 20 げられる。これらの中でも、変性ポリエチレンゴム、オ レフィン系共重合ゴム及びその変性体、シリコーンゴ ム、特にオレフィン系共重合ゴム及びその変性体を基材 として用いると、本発明の改質効果がより顕著となり好 ましい。また、主鎖の炭素=炭素二重結合量が少ない、 例えばヨウ素価が100以下、好ましくは1~50、よ り好ましくは5~35のゴム成分が好適である。

> 【0073】オレフィン系共重合ゴムとしては、前記オ レフィン系樹脂で例示したオレフィン類を2種以上、あ るいは該オレフィン類とジエン系化合物などの共重合可 能な単量体を共重合した共重合体ゴムなどを挙げること ができる。具体的には、例えば、エチレン・プロピレン 共重合体、エチレン・ブテン-1共重合体などのエチレ ンと炭素数3以上の末端オレフィン類との共重合ゴム; イソブテン (90~99.5重量%)・イソプレン (1 0~0.5重量%) 共重合ゴムなどのオレフィン類と共 役ジエンとの共重合ゴム;エチレン・プロピレン・ジシ クロペンタジエン共重合ゴム、エチレン・プロピレン・ エチリデンノルボルネン共重合ゴムなどのエチレンと炭 素数3以上の末端オレフィン類と非共役ジエンとの共重 合ゴム;などが挙げられる。

【0074】変性オレフィン系共重合ゴムとしては、上 記オレフィン系共重合ゴムを極性化合物で変性したもの が挙げられる。具体的には、例えば、オレフィン系共重 合ゴムの塩素化物、オレフィン系共重合ゴムのクロロス ルフォン化物、オレフィン系共重合ゴムに極性ビニル化 合物を付加反応させた極性ビニル化合物付加物、オレフ ィン系共重合ゴムに極性ビニル化合物をグラフト重合さ せた極性化合物グラフト重合体などが挙げられ、好まし くはオレフィン系共重合ゴムの塩素化物、オレフィン系 記スチレン系樹脂を極性ビニル化合物で付加反応させた 50 共重合ゴムのクロロスルフォン化物及びオレフィン系共

る。

17

重合ゴムの極性ビニル化合物付加物である。極性ビニル 化合物の例示および好ましい例示は、前記オレフィン系 樹脂中の極性ビニル化合物の例示と同様である。

【0075】これらのバインダー化合物は、それぞれ単独で、あるいは2種以上を併用して使用することができ、その使用量は、本発明のポリエステル100重量部に対して、通常10~150重量部、好ましくは20~100重量部、より好ましくは30~70重量部の範囲である。

【0076】プライマー組成物

本発明のプライマー組成物は、上記成分を常法に従い混合して得ることができる。また、本発明のプライマー組成物は、必要に応じて、通常のプライマー用途で一般に使用される配合剤を添加することができる。

【0077】かかる配合剤の具体例としては、例えば、 フェニルーα-ナフチルアミン、フェニル-β-ナフチ ルアミン、N, N'ージフェニルーpーフェニレンジア ミン、N、N'-ジフェニルエチレンジアミン、N-シ クロヘキシル-N'-フェニル-p-フェニレンジアミ ン、N-オクチル-N'-フェニル-p-フェニレンジ アミン、p-イソプロポキシ・ジフェニルアミン、ジー o-トリルエチレンジアミンなどの各種安定剤(酸化防 止剤、耐候安定剤、耐熱防止剤、紫外線安定剤、紫外線 防止剤等);ジメチルフタレート、ジエチルフタレー ト、ジヘキシルフタレート、ブチルラウリルフタレー ト、ジ(2-エチルヘキシル)フタレート、ジラウリル フタレート、ジー2ーオクチルフタレート、ジーnーブ チルアジペート、ジイソオクチルアジペート、オクチル デシルアジペート、ジー2-エチルヘキシル-4-チオ アゼレート、ジエチルセバケート、ジ-n-ブチルマレ ート、ジエチルマレートなどの可塑剤:酸化チタン、亜 鉛華、鉛白、鉛丹、亜酸化銅、鉄黒、カドミウムイエロ ー、モリブデンレッド、銀朱、黄鉛、酸化クロム、紺 青、カーボンブラック、硫酸バリウム、アルミナホワイ ト、ホワイトカーボンなどの無機顔料、有機顔料等の着 色剤:フェライト等の導電性付与剤:炭酸カルシウム、 酸化カルシウム、酸化マグネシウム、水酸化カルシウ ム、水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウム、炭酸マ グネシウム、ケイ酸カルシウム、ケイ酸マグネシウム、 硫酸カルシウム、硫酸バリウム、亜硫酸カルシウム、マ イカ、ドロマイト、クレー、タルク、酸化亜鉛、ガラス 繊維等の無機充填剤;シリカ、カーボンブラックなどの 補強剤: ハロゲン化スクシンイミド、ハロゲン化イソシ アヌル酸、ハロゲン化ヒンダントインなどの有機活性ハ ロゲン化合物:フェライトなどの導電性付与剤剤:帯電 防止剤:核剤;難燃剤;オイルなどの各種添加剤が挙げ **られる。**

【0078】これらの配合剤は、それぞれ単独で、あるいは2種以上を併用して使用することができ、その配合量は、本発明の効果を損なわない範囲で適宜決められ

【0079】基材

本発明のプライマー組成物は、各種の基材表面への塗料 の付着性を改善するために有効である。基材としては、 各種合成樹脂やゴム及びそれらの発泡体などが挙げられ る。これらの基材としては、通常、射出成形、中空成 形、押出成形、圧縮成形、回転成形等の公知の成形法に よって成形された任意の成形体が用いられる。また、金 属その他無機材料の成形体表面に、合成樹脂やゴムなど 10 からなる被覆層が形成されてなる基材であってもよい。 【0080】基材自体または表面被覆層を構成する樹脂 は、格別限定されるものではなく、通常樹脂工業で一般 に使用されるものを用いることができる。樹脂の具体例 としては、前記プライマー組成物中に配合されるバイン ダー樹脂について例示したものと同様なものが挙げられ る。とれらの中でも、オレフィン系樹脂及びその変性体 が好ましく用いられ、その具体例もプライマー組成物中 に配合されるバインダー樹脂の場合と同様である。

【0081】基材自体または表面被覆層を構成するゴムは、格別限定されるものではなく、通常ゴム工業で一般に使用されるものを用いることができる。ゴムの具体例としては、前記プライマー組成物中に配合されるバインダーゴムについて例示したものと同様なものが挙げられる。これらの中でも、オレフィン系共重合ゴム及びその変性体が好ましく用いられ、その具体例もプライマー組成物中に配合されるバインダーゴムの場合と同様である。

【0082】本発明のプライマー組成物を適用する基材には、タルク、亜鉛華、ガラス繊維、チタン白、炭酸カルシウムなどの無機充填剤、補強剤、軟化剤、紫外線吸収剤、塩酸吸収剤などの各種安定剤、顔料、架橋剤などを含有せしめてもよい。

【0083】本発明のプライマー組成物を適用する基材 成形品の具体例としては、例えば、不飽和ポリエステル 樹脂やエポキシ樹脂等を用いたSMC成形品、ポリウレ タン樹脂やジシクロペンタジエン系樹脂のRIM成形品、カチオン電着塗装鋼板などの樹脂基材:ウエザーストリップやガラスランなどの自動車用外装材、防水マット、止水グロメット、ゴルフボール、産業用ロール、導電ロール、各種塗装パッキン、建築用ウエザーストリップなどのゴム基材;ポリプロピレンと合成ゴムからなる自動車用バンパー等の成型品などの樹脂/ゴム混合基材 などが挙げられる。

【0084】成形体

本発明のプライマー層を含む成形体は、基材表面にプライマー組成物を塗布し、乾燥させて基材表面にプライマー層を形成した後、その表面上に塗料を塗布することにより製造できる。

【0085】基材表面へのプライマー組成物の塗布は、 50 常法に従って行えばよく、例えば、プライマー組成物を 刷毛塗り、ディッピング、吹き付け、スピンコート、ロ ールコーターなどの方法で塗布し、溶媒を揮発させて行 うことができる。塗布は、常温で行えばよく、塗布した 後、自然乾燥や加熱強制乾燥など適宜の方法によって乾 燥され、塗膜を形成することができる。

【0086】塗布量は、溶剤を除去したプライマー層の 厚さが $0.1\sim100\mu$ m、好ましくは $0.5\sim50\mu$ m、より好ましくは1~30μmになるようにすると、 基材と塗料との密着性が十分に高くなり好適である。

【0087】プライマー層表面上に適用する塗料は、工 10 業一般に使用される塗料であれば特に制限はなく、例え ば、溶剤型熱硬化性アクリル樹脂塗料、ポリウレタン樹 脂塗料、メラミン樹脂塗料、エポキシ樹脂塗料、アクリ ル変成アルキッド樹脂塗料、アミンアルキッド樹脂塗料 などが好適である。

【0088】塗料のプライマー表面への塗布は、常法に 従って行えるが、例えば、静電塗装、吹き付け塗装、刷 毛塗り塗装などの方法が挙げられる。また、塗料の塗布 は、下塗りした後、上塗りする方法によって行ってもよ い。塗料を塗布した後、ニクロム線、赤外線、髙周波 (UHF) などによって加熱硬化させる方法が採られる が、その方法は、基材表面の材質、形状、使用する塗料 の性状などによって適宜選択される。

【0089】本発明のプライマー組成物は、基材同士を 接着させる場合にバインダーとしての機能を発揮すると とができる。例えば、本発明のプライマー組成物を、エ チレンープロピレン系加硫ゴム基材に塗布後、その上に 軟質、半硬質発泡ウレタン基材を発泡形成することによ り、発包ウレタンとエチレン-プロピレン系加硫ゴムと からなる密着性の優れた製品を得ることができる。軟質 30 発泡ウレタン材料の例としては、ポリプロピレングリコ ール系ポリオール(分子量3000)100重量部、水 4重量部、トリエチレンジアミン0. 1重量部、スタナ スオクトエート0.4重量部、トルエンジイソシアネー ト105重量部よりなるものが挙げられる。

【0090】また、線状高分子ウレタンを塗料または接 着材として用いる場合、エチレン-プロピレン系加硫ゴ ム基材に本発明のプライマー組成物を塗布後、線状高分 子ウレタンを有機溶剤に溶解して、塗布するとその密着 性を向上させることができる。

[0091]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を詳細に説明す るが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではな い。これらの例中の部および%は、特に断わりがない限 り重量基準である。実施例において用いた加硫ゴム基材 は次のように調製した。エチレンープロピレンーエチリ デンノルボルネン共重合ポリマー(ヨウ素価=15、エ チリデンノルボルネン含有量=7重量%、日本合成ゴム 社製: EP-103A) 100重量部、カーボンブラッ

アリン酸1重量部、加硫促進剤2重量部、イオウ1.5 重量部からなるゴム配合物を160℃で30分間加硫を 行い、加硫ゴム基材を得た。

【0092】なお、物性の測定は、下記の方法に準拠し

(1)重量平均分子量

ボリエステルの重量平均分子量は、GPC法に従って、 標準ポリスチレン換算量として測定した。

(2)塩基価

ボリエステルの塩基価は、JIS K2501に準じて 測定した。

(3)水酸基価及び酸価

ポリエステルの水酸基価および酸価は、"基準油脂分析 試験法"(日本油化学協会)に記載される下記に準じて 測定した。

水酸基価 2.4.9.2-83

2, 4, 1-83

(4) 1 8 0 剥離強度試験

剥離強度試験は、JIS D0202に準じて測定し 20 た。すなわち、ゴム基材表面上に形成した塗膜を、カッ ター刃にて基材に刃が届くまで、1 c m幅に切れ目を入 れ、端部を剥離させた後、その剥離した塗膜の端部を5 0 c m/分の速度で180°方向に引っ張って、剥離強 度(kg/cm²)を求めた。

【0093】製造例1

撹拌機、温度計、還流冷却管、分水管及び窒素ガス導入 管を備えた1000cc用四つ口フラスコに、重合脂肪 酸(酸価193、モノマー酸8.0%、ダイマー酸7 5.0%、トリマー酸17.0%;ハリマ化成社製 ハ リダイマー200) 420.0g、2-エチル-2-ブ チル-1、3-プロパンジオール25、5g、N-ブチ ルジエタノールアミン102. 4g及び触媒としてモノ ブチルチンオキサイド〇、26gを仕込んだ。(СОО H/OH当量比=1.10)

【0094】窒素ガス導入しながら撹拌を行い、100 ℃まで昇温した。続いて、反応中に生成する水及び未反 応のジオールを除去しながら、100℃から250℃ま で6時間を要して昇温した。その後260℃で脱水を行 いながら、10時間反応を続けた。得られたポリエステ ルAは重量平均分子量7,600、酸価0.2mgKO H/g、水酸基価14mgKOH/g、塩基価69.3 mgKOH/gであった。

【0095】製造例2

撹拌機、温度計、還流冷却管、分水管及び窒素ガス導入 管を備えた1000cc用四つ口フラスコに、重合脂肪 酸(酸価192、モノマー酸0.5%、ダイマー酸8 0.5%、トリマー酸17.5%;ハリマ化成社製 ハ リダイマー2705)454.0g、3-エチルー1, 5-ヘプタンジオール62.8g、2,6-ピリジンジ ク70重量部、鉱柚35重量部、亜鉛華5重量部、ステー50 メタノール49.3g及び触媒としてモノブチルチンオ

21

キサイドO. 26gを仕込んだ。(COOH/OH当量 比=1.15)

【0096】窒素ガス導入しながら撹拌を行い、100℃まで昇温した。続いて、反応中に生成する水及び未反応のジオールを除去しながら、100℃から260℃まで6時間を要して昇温した。その後260℃で脱水を行いながら、10時間反応を続けた。得られたポリエステルBは重量平均分子量8、500、酸価0.2mgKOH/g、水酸基価13mgKOH/g、塩基価34.4mgKOH/gであった。

【0097】製造例3

撹拌機、温度計、還流冷却管、分水管及び窒素ガス導入管を備えた1000cc用四つ口フラスコに、重合脂肪酸(酸価195、モノマー酸0.5%、ダイマー酸97.0%、トリマー酸2.5%;ハリマ化成社製 ハリダイマー300)460.0g、2、2ージメチルー1、3ープロバンジオール69.7g、2ー(2ーピリジル)-1、3ープロバンジオール43.9g及び触媒としてモノブチルチンオキサイド0.26gを仕込んだ。(OH/COOH当量比=1.20)。

【0098】窒素ガス導入しながら撹拌を行い、100℃まで昇温した。続いて、反応中に生成する水及び未反応のジオールを除去しながら、100℃から260℃まで6時間を要して昇温した。その後260℃で脱水を行いながら、10時間反応を続けた。得られたポリエステルCは重量平均分子量5,600、酸価0.1mgKOH/g、水酸基価20mgKOH/g、塩基価26.8mgKOH/gであった。

【0099】実施例1

エチレンープロピレンーエチリデンノルボルネン共重合ポリマー(EP-103A)100重量部と製造例1で調製したボリエステルA100重量部とをキシレン300重量部に溶解してプライマー組成物を調整した。このプライマー組成物に加硫ゴム基材をディッピングし、常温で上記溶剤を蒸発させた後、その加硫ゴム基材表面に末端NCO基を有するウレタンプレボリマー(オーフレックスNo.500、大橋化学工業社製)を乾燥膜厚 0μ mになるように塗布し、100Cで10分間硬化させた。180 剥離強度試験を行った結果、剥離強度は $3.8kg/cm^2$ であった。

【0100】実施例2

エチレンープロピレン-エチリデンノルボルネン共重合ポリマー(EP-103A)100重量部と製造例2で調製したポリエステルB80重量部とをキシレン300重量部に溶解してプライマー組成物を調整した。このプライマー組成物に加硫ゴム基材をディッピングし、常温で上記溶剤を蒸発させた後、その加硫ゴム基材表面に末端NCO基を有するウレタンプレポリマー(オーフレックスNo.500、大橋化学工業社製)を乾燥膜厚60μmになるように塗布し、80℃で30分間硬化させ

22

た。 180° 剥離強度試験を行った結果、剥離強度は $3.9 \text{ kg/cm}^{\circ}$ であった。

【0101】実施例3

エチレンープロピレンージシクロベンタジエン共重合ボリマー(ヨウ素価=12、ジシクロベンタジエン含有量=6重量%:三井石油化学社製EPT1035)100重量部と製造例3で調製したボリエステルC100重量部とをキシレン300重量部に溶解してブライマー組成物を調整した。このプライマー組成物に加硫ゴム基材を10 ディッピングし、常温で上記溶剤を蒸発させた後、その加硫ゴム基材表面にアミノアルキッド樹脂塗料(一液タイプ:ソフレックス#1211、関西ベイント社製)を乾燥膜厚30μmになるように塗布し、120℃で10分間硬化させた。180、剥離強度試験を行った結果、剥離強度は6.3kg/cm²であった。

【0102】比較例1

実施例1で使用したポリエステルAの代わりにエステルレジン20(東洋紡績社製、飽和ポリエステル)を用い、有機溶剤としてキシレンの代わりにキシレン/メチ20 ルエチルケトン(=9/1)混合溶剤を用い、その他の操作は実施例1と同じにしてプライマー組成物を調整し、さらにゴム基材の塗装を行い、180 剥離強度試験を行った。その剥離強度は、0.5kg/cm²であった。

【0103】比較例2

実施例2で使用したポリエステルBの代わりにポリテール(三菱化学社製、水酸基含有ポリオレフィン樹脂)を用い、その他の操作は実施例1と同じにしてプライマー組成物を調整し、さらにゴム基材の塗装を行い、180 ・ 剥離強度試験を行った。その剥離強度は、1.5 kg/c m²であった。

【0104】実施例4

製造例1で調製したボリエステルA100重量部とエボキシ樹脂エピコート828(シェル化学社製)50重量部とをトルエン600重量部に溶解してプライマー組成物を調整した。このプライマー組成物をイソプロピルアルコールで表面を拭いたボリプロピレン(SK712;昭和電工社製)の角板に15μmになるように噴霧塗布した後、上塗り塗料ソフレックス1200(関西ペイント社製)を乾燥膜厚40μmになるように塗布した。室温で10分間放置後、120℃のオーブン中で30分間焼き付けを行い、180、剥離強度試験を行った。その剥離強度は、1.9kg/cm²であった。

【0105】実施例5

製造例3で調製したポリエステルC100重量部と塩素化ポリプロピレン(塩素化率25%)50重量部とをトルエン600重量部に溶解してプライマー組成物を調整した。このプライマー組成物をイソプロピルアルコールで表面を拭いたポリプロピレン(SK712:昭和電工50社製)の角板に15μmになるように噴霧塗布した後、

上塗り塗料R-271 (日本ビーケミカル社製)を乾燥 膜厚40μmになるように塗布した。室温で10分間放 置後、85℃のオーブン中で30分間焼き付けを行い、

180 剥離強度試験を行った。その剥離強度は、1. 4kg/cm³であった。

【0106】比較例3

特開平6-329977号公報の方法に従い、スチレンーイソプレン-スチレントリブロッック共重合体の水添物ハイブラーHVS-3(クラレ社製)に2-ヒドロキシプロピルアクリレートを6.3重量%グラフトした変 10成重合体150部をトルエン850重量部に溶解したプライマー組成物を用いて、実施例4と同様に塗膜を作成し、180、剥離強度試験を行った。その剥離強度は、0.5kg/cm²であった。

[0107]

【実施態様】発明の好ましい実施態様は、以下に示す通りである。

- (1) 重量平均分子量が1,000~1,000,00 0で塩基価が1~200mgKOH/gのポリエステル と有機溶媒とを含んでなるプライマー組成物。
- (2)ポリエステルが、多価カルボン酸成分(A)と多価アルコール成分(B)と分子内に少なくとも1つの窒素原子を有する多価カルボン酸(C1)および分子内に少なくとも1つの窒素原子を有する多価アルコール(C2)から選ばれる少なくとも一つの窒素原子含有成分
- (C) とを縮重合して得られるものある(1) 記載のプライマー組成物。
- (3)窒素含有成分(C)の使用量が、窒素原子を含まない多価カルボン酸成分(A)と窒素原子を含まない多価アルコール(B)の合計量に対して1~80モル%で 30ある(2)記載のプライマー組成物。
- (4) 全多価カルボン酸成分(A+C1) と全多価アルコール成分(B+C2) の割合が、OH/COOH(当量)比で0.5~2.0である(2)または(3)記載のプライマー組成物。
- (5) 多価カルボン酸成分(A) が、二価カルボン酸5 $0 \sim 100$ 重量%と三価以上のカルボン酸 $50 \sim 0$ 重量%からなるものである(2) \sim (4) のいずれかに記載のプライマー組成物。
- 【0108】(6)二価カルボン酸が、高級カルボン酸 40 である(5)記載のプライマー組成物。
- (7)高級カルボン酸の炭素数が8以上である(6)記載のプライマー組成物。
- (8) 高級カルボン酸が、スペリン酸、アゼライン酸、テレフタル酸、イソフタル酸、メチルイソフタル酸、セバシン酸、ブラシル酸、ポリアルキレン琥珀酸およびダイマー酸から選ばれる少なくとも1種であり、より好ましくはポリアルキレン琥珀酸およびダイマー酸から選ばれる少なくとも1種である(7)記載のプライマー組成物。

(9) 三価以上のカルボン酸が、三価以上の高級カルボン酸である(5)~(8)のいずれかに記載のプライマー組成物。

24

- (10) 三価以上の高級カルボン酸の炭素数が8以上である(9) 記載のプライマー組成物。
- 【0109】(11) 三価以上の高級カルボン酸が、トリメシン酸およびトリマー酸から選ばれる少なくとも1種であり、より好ましくはトリマー酸である(10)記載のプライマー組成物。
- (12)多価アルコール成分(B)が、二価アルコール 50~100重量%と三価以上のアルコールおよび分子 内にエポキシ基を2個以上有するエポキシ化合物から選 ばれる少なくとも1種を50~0重量%とからなるもの である(2)~(11)のいずれかに記載のプライマー 組成物。
- (13) 二価アルコールが、アルカンジオール類、シクロアルカンジオール類、芳香族系ジオール類、オリゴオキシアルキレングリコール類、ポリオキシアルキレングリコール類、エステルジオール類およびヒンダードグリコール類から選ばれる少なくとも1種である(12)記載のプライマー組成物。
 - (14) 三価以上のアルコールが、グリセロール化合物、糖類および一般式(5)

 $HOCH_1 - C(R'R^*) - CH_2OH$ (5)

(式中、 R^7 、 R^{\bullet} は、アルキル基またはヒドロキシル基を有するアルキル基を示し、 R^7 、 R^{\bullet} の少なくとも一つがヒドロキシル基を有するアルキル基である。)から選ばれる少なくとも1種である(12)または(13)記載のプライマー組成物。

- 0 (15) エボキシ化合物が、重合脂肪酸のタイマー酸グリシジルエステル、ビスフェノールAのグリシジルエーテル、ビスフェノールFのグリシジルエーテルまたは脂肪族二塩基酸のグリシジルエーテルである(12)または(13)記載のプライマー組成物。
 - 【0110】(16)窒素原子含有成分(C)が、窒素原子を窒素原子含有基や窒素原子含有複素環などの形として分子内に有する多価カルボン酸(C1)または多価アルコール(C2)である(2)~(15)のいずれかに記載のプライマー組成物。
- (17) 窒素原子含有基が、アミノ基、アミド基、ヒドラゾ基、アゾ基、ジアゾ基、シアノ基、ニトロ基またはイソシアナト基であり、特に好ましくはアミノ基である(16)記載のプライマー組成物。
 - (18) アミノ基が第3級アミノ基である(17) 記載 のプライマー組成物。
 - (19) 第3級アミノ基が一般式-NR'R'®(式中、R'、R'®は、アルキル基、アリール基、アラルキル基を示す。) で表されるものである(18) 記載のプライマー組成物。
- 50 (20)窒素原子含有複素環が、アジリジン環、ピロリ

ジン環、ピペリジン環、ピラゾール環、モルホリン環、 ピペラジン環、ピロール環、ピリジン環、ピリミジン 環、プリン環、キノリン環またはトリアジン環である (16) 記載のプライマー組成物。

【0111】(21)窒素原子含有複素環が、第3級ア*

$$X - (CR^{11}R^{12}) - NR^{13} - (CR^{13}R^{14}) - X$$
 (6)

(式中、R11、R14、R14、R14は水素原子または分岐 してもよいアルキル基、R¹¹は分岐してもよいアルキル 基、アリール基またはアラルキル基、Xはヒドロキシル※

※ 基またはカルボキシル基、
$$m$$
、 n は、 $0\sim10$ の整数を示す。)

(7)

* ミン含有複素環である(20)記載のプライマー組成

(22) 窒素原子含有多価成分が、下記一般式(6)~

(式中、R16、R17、R18、R19は水素原子または分岐 してもよいアルキル基、Xはヒドロキシル基またはカル★

★ボキシル基、Yは窒素原子含有複素環、s、pは0~1 0の整数を示す。)

☆シル基、乙は窒素原子含有基または窒素原子含有複素

環、p、rは0~10の整数を示す。)

(29)記載のプライマー組成物。

$$X - (CR^{2}R^{2}) - CR^{2}Z - (CR^{2}R^{2}) - X$$
 (8)

 $X - (CR^{16}R^{17}), -Y - (CR^{18}R^{19}), -X$

(式中、R''、R''、R''、R''は水素原子または分岐 してもよいアルキル基、R²⁴は水素原子または分岐して もよいアルキル基、Xはヒドロキシル基またはカルボキ☆

$$W - (CR^{25}R^{25}) \cdot -CR^{25}X - (CR^{27}R^{25}) \cdot -X$$
 (9)

(式中、R¹¹、R¹⁴、R¹⁷、R¹⁸は水素原子または分岐 してもよいアルキル基、R²3は水素原子、分岐してもよ ドロキシル基またはカルボキシル基、Wは窒素原子含有 基または窒素原子含有複素環、t、uは1~10の整数 を示す。) で表される少なくとも1種の化合物である (16)~(21)のいずれかに記載のプライマー組成

- 物。 (23) 有機溶剤の使用量が、ポリエステル100重量 部に対して10~10,000重量部である(1)~
- (19)のいずれかに記載のプライマー組成物。
- (24) 有機溶剤が、芳香族炭化水素類、脂肪族炭化水 よびケトン類から選ばれる少なくとも1種である(1) ~(23)のいずれかに記載のプライマー組成物。
- (25) さらにバインダー化合物を含んでなる(1)~ (24) のいずれかに記載のプライマー組成物。
- 【0112】(26)バインダー化合物が、バインダー 樹脂および/またはバインダーゴムである(25)記載 のプライマー組成物。
- (27) バインダー樹脂が、熱硬化性樹脂および/また は熱可塑性樹脂である(26)記載のプライマー組成
- (28) 熱硬化性樹脂が、フェノール樹脂、クレゾール 樹脂、キシレン樹脂、尿素樹脂、メタミン樹脂、アルキ ド樹脂、フラン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、エポキ シ樹脂またはポリウレタン樹脂である(27)記載のプ ライマー組成物。
- (29) 熱可塑性樹脂が、炭化水素系熱可塑性樹脂であ る(27)または(28)記載のプライマー組成物。
- (30) 炭化水素系熱可塑性樹脂が、オレフィン系樹脂 及びその変性体(変性オレフィン系樹脂)、またはスチ

- (9) り、好ましくはオレフィン系樹脂及びその変性体である
- いアルキル基、アリール基またはアラルキル基、Xはヒ 20 【0113】(31)オレフィン系樹脂が、オレフィン 類の単独重合体、2種以上のオレフィン類を用いた共重 合体、オレフィン類とジエン化合物との共重合体または オレフィン類と極性ビニル化合物との共重合体である (30)記載のプライマー組成物。
 - (32) オレフィン系樹脂が、オレフィン類40~10 0重量%とジェン化合物および/または極性ビニル化合 物60~0重量%とからなるものである(31)記載の プライマー組成物。
- (33) ジエン化合物が、共役ジエン系化合物または非 素類、脂環式炭化水素類、アルコール類、エステル類お 30 共役ジエン系化合物である(31)または(32)記載 のプライマー組成物。
 - (34)極性ビニル化合物が、極性基を有するビニル化 合物であり、好ましくは極性基に対して α 、 β - 位に炭 素-炭素二重結合基 (ビニル基)を有するα、β-不飽 和(ビニル)極性化合物である(31)または(32) 記載のプライマー組成物。
 - (35)極性基が、ヘテロ原子またはヘテロ原子を含む 原子団からなるものである(34)記載のプライマー組 成物。
 - 【0114】(36) ヘテロ原子が、周期律表の第2周 期ないし第4周期で且つ第5B族または第6B族に属す る原子であり、好ましくは窒素原子、酸素原子、硫黄原 子またはリン原子である(35)記載のプライマー組成 物。
- (37)極性基が、ヒドロキシル基、エポキシ基、カル ボキシル基、カルボニル基、エーテル基(オキシ基)、 エステル基(カルボニルオキシ基及びオキシカルボニル 基)、スルフィド基、ジスルフィド基、スルホニル基、 スルフィニル基、チオカルボニル基、イミノ基、アミノ レン系樹脂及びその変性体(変性スチレン系樹脂)であ 50 基、ニトリル基、アンモニウム基、イミド基、アミド

基、ヒドラゾ基、アゾ基またはジアゾ基である(35) 記載のプライマー組成物。

27

(38)極性ビニル化合物が、不飽和カルボン酸、不飽 和カルボン酸無水物、不飽和カルボン酸エステル、不飽 和カルボン酸アミド、不飽和アルコール、不飽和アルコ ールのエステル、不飽和エーテルまたは不飽和ケトンで あり、好ましくは α , β -不飽和カルボン酸、 α , β -不飽和カルボン酸無水物、α、β-不飽和カルボン酸エ ステル、 α , β - 不飽和アルコールまたは α , β - 不飽 和アルコールのエステルである(34)記載のプライマ 10 一組成物。

(39)変性オレフィン系樹脂が、(31)~(38) のいずれかに記載のオレフィン系樹脂の変性体である (30)記載のプライマー組成物。

(40)変性体が、塩素化物、極性ピニル化合物の付加 物、極性ビニル化合物のグラフト共重合体である(3) 9)記載のプライマー組成物。

【0115】(41)極性ビニル化合物が、(34)~ (38)のいずれかに記載のものである(40)記載の プライマー組成物。

(42) スチレン系樹脂が、ポリスチレン、耐衝撃性ポ リスチレン、スチレン-アクリロニトリル共重合体、ス チレン-アルキル (メタ) アクリレート共重合体、AB S樹脂、MBS樹脂、AAS樹脂、スチレン変成ポリフ ェニレンエーテル、スチレン-ブタジエンブロック(ス チレン含有量50重量%以上)共重合体、スチレンーイ ソプレンブロック (スチレン含有量50重量%以上)共 重合体及びそれらの水素化物から選ばれる少なくとも1 種である(30)記載のプライマー組成物。

ン系樹脂の変性体である(30)記載のプライマー組成

(44)変性体が、極性ビニル化合物の付加物である

(43) 記載のプライマー組成物。

(45) 極性ビニル化合物が、(34)~(38)のい ずれかに記載のものである(44)記載のプライマー組 成物。

【0116】(46)バインダーゴムが、変性オレフィ

ン系ゴム、オレフィン系共重合ゴムである(26)~ (45)のいずれかに記載のプライマー組成物。

(47) 基材と該基材表面上に形成された(1)~(4 6)のいずれかに記載のプライマー組成物からなるプラ イマー層とから構成されてなる成形体。

(48) 基材、該基材表面上に形成された(1)~(4 6)のいずれかに記載のプライマー組成物からなるプラ イマー層、および該プライマー層表面上に形成された塗 膜からなる塗装された成形体。

[0117]

【発明の効果】本発明のプライマー組成物は、合成樹 脂、ゴムなどからなる基材と種々の塗料との接着性を大 幅に改善できる。特に、ポリオレフィンやエチレンープ ロビレン共重合体ゴムなどの極性が小さい重合体からな る基材であっても、特別な前処理せずに、塗料との接着 性を髙めることができる。また、本発明のプライマー組 成物は、上記塗装プライマーとしての用途以外にも、接 着性や印刷性などの改良効果もあり、広く基材の表面特 性を改良できるものである。

【0118】したがって、本発明のプライマー組成物 は、これらの特性を活かして、電気、電子、自動車等の 部品、包装用材料及ひ飲料用、化粧用等の容器として有 用であり、特に、オーディオカセット、ビデオカセッ ト、テレビ部品、クーラー用ファン、扇風機用ファン、 電気機器のハウジング、複写機の用紙収納ケース、電気 掃除機のダクトケース、電気掃除機のフレキシブルホー ス、【Cカードケース、フロッピーディスク用ケース、 衣装用ケースなどのケース類、インストルメントパネル 等の自動車用内装材、バンバー、サイドプロテクトバネ (43) 変性スチレン系樹脂が、(42) 記載のスチレ 30 ル、リヤースポイラー、サイドエアダム、ドアミラー、 ホイルカバー、ウエザーストリップ、ガラスラン等の自 動車外装材、止水グロメット、防水シート、防水マッ ト、ゴルフボール、ラミネート加工紙包装材、電気、電 子部品のフィルム包装材、化粧品用ブローボトル、調味 料用ブローボトル、チューブ状容器、カップ状容器、産 業用ロール、導電ロール、各種塗装パッキン、建築用ウ エザーストリップなどの表面改質用途に適している。